(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年12 月5 日 (05.12.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/097418 A1

(51) 国際特許分類7:

G01N 27/327

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/05129

(22) 国際出願日:

2002年5月27日(27.05.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-161244

2001年5月29日(29.05.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 松下電器産業株式会社 (MATSUSHITA ELECTRIC INDUSTRIAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒571-8501 大阪府 門真市大字門真 1 O O 6 番地 Osaka (JP).

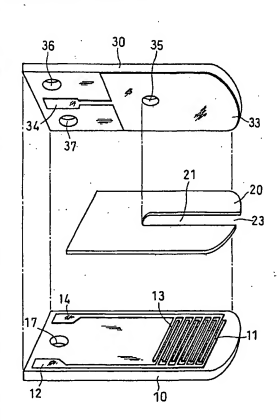
(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 谷池 優子 (TANIIKE,Yuko) [JP/JP]; 〒542-0066 大阪府 大阪 市 中央区瓦屋町 3-1-10 Osaka (JP). 池田 信 (IKEDA,Shin) [JP/JP]; 〒576-0022 大阪府 交野市 藤が尾 2-5-16-205 Osaka (JP). 吉岡 俊彦 (YOSHIOKA,Toshihiko) [JP/JP]; 〒573-0035 大阪府 枚方市高塚町 15-15-307 Osaka (JP).

[続葉有]

(54) Title: BIOSENSOR

(54) 発明の名称: パイオセンサ



(57) Abstract: A high sensitivity biosensor which responds well even to a trace of sample. The biosensor comprises a first insulating substrate having a working electrode branched into a plurality of pieces and a first counter electrode branched into a plurality of pieces with respective pieces being arranged alternately, a second insulating substrate having a second counter electrode and disposed oppositely to the first insulating substrate, a reagent system containing an oxidation-reduction enzyme, and a sample supply passage formed between the first and second insulating substrates, wherein the pieces of the working electrode and the first counter electrode arranged alternately, the second counter electrode and the reagent system are exposed to the sample supply passage.

WO 02/097418 A1

(74) 代理人: 石井和郎、外(ISHII,Kazuo et al.); 〒541-004] 大阪府大阪市 中央区北浜 2 丁目 3 番 6 号 北浜山本 ビル Osaka (JP).

添付公開書類:
-- 国際調査報告書

- (81) 指定国 (国内): CN, JP, US.
- (84) 指定国 *(*広域*)*: ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は、極微量のサンプル量であっても良好な応答が得られる、高感度なバイオセンサを提供する。本発明のバイオセンサは、複数に分岐した作用極及び複数に分岐した第1の対極を有し、それぞれの分岐片を交互に配列した第1の絶縁性基板、第2の対極を有し、第1の絶縁性基板と相対する位置に配置された第2の絶縁性基板、酸化還元酵素を含む試薬系、並びに第1及び第2の絶縁性基板の間に形成された試料供給路を具備し、前記試料供給路内に前記交互に配列された作用極及び第1の対極の分岐片、第2の対極、および試薬系が露出している。

明細鬱

バイオセンサ

技術分野

本発明は、試料中に含まれる基質を迅速かつ髙精度に定量するためのバイオセンサに関する。

背景技術

スクロース、グルコースなどの糖類の定量分析法として、施光度計法、 比色法、還元滴定法および各種クロマトグラフィーを用いた方法等が開 発されている。しかし、これらの方法は、いずれも糖類に対する特異性 があまり高くないので、精度が悪い。これらの方法のうち施光度計法に よれば、操作は簡便ではあるが、操作時の温度の影響を大きく受ける。 従って、施光度計法は、一般の人々が家庭などで簡易に糖類を定量する 方法としては適切でない。

近年、酵素の有する特異的触媒作用を利用した種々のタイプのバイオセンサが開発されている。

以下に、試料中の基質の定量法の一例としてグルコースの定量法について説明する。電気化学的なグルコースの定量法としては、酵素であるグルコースオキシダーゼ(EC1.1.3.4:以下GODと略す)と酸素電極あるいは過酸化水素電極とを使用して行う方法が一般に知られている(例えば、鈴木周一編「バイオセンサー」講談社)。

GODは、酸素を電子伝達体として、基質である β -D-グルコースをD-グルコノー δ -ラクトンに選択的に酸化する。酸素の存在下で、GODによる酸化反応過程において、酸素が過酸化水素に還元される。酸素電極によって、この酸素の減少量を計測するか、あるいは過酸化水

素電極によって過酸化水素の増加量を計測する。酸素の減少量および過酸化水素の増加量は、試料中のグルコースの含有量に比例するので、酸素の減少量または過酸化水素の増加量からグルコースを定量することができる。

上記の方法では、酵素反応の特異性を利用することにより、精度良く 試料中のグルコースを定量することができる。しかし、反応過程からも 推測できるように、測定結果は試料に含まれる酸素濃度の影響を大きく 受ける欠点があり、試料に酸素が存在しない場合は測定が不可能となる。

そこで、酸素を電子伝達体として用いず、フェリシアン化カリウム、 フェロセン誘導体、キノン誘導体等の有機化合物や金属錯体を電子伝達 体として用いる新しいタイプのグルコースセンサが開発されてきた。こ のタイプのセンサでは、酵素反応の結果生じた電子伝達体の還元体を作 用極上で酸化することにより、その酸化電流量から試料中に含まれるグ ルコース濃度が求められる。この際、対極上では、電子伝達体の酸化体 が還元され、電子伝達体の還元体の生成する反応が進行する。このよう な有機化合物や金属錯体を酸素の代わりに電子伝達体として用いること により、既知量のGODとそれらの電子伝達体を安定な状態で正確に電 極上に担持させて試薬層を形成することが可能となり、試料中の酸素濃 度の影響を受けることなく、精度良くグルコースを定量することができ る。この場合、酵素および電子伝達体を含有する試薬層を乾燥状態に近 い状態で電極系と一体化させることもできるので、この技術に基づいた 使い捨て型のグルコースセンサが近年多くの注目を集めている。その代 表的な例が、特許第2517153号公報に示されるバイオセンサであ る。使い捨て型のグルコースセンサにおいては、測定器に着脱可能に接 続されたセンサに試料を導入するだけで、容易にグルコース濃度を測定 器で測定することができる。

上記のようなグルコースセンサを用いた測定法によると、数 μ 1オーダーの試料量で試料中の基質濃度を容易に求めることが可能である。しかしながら近年、更に 1μ 1以下のような極微量の試料量で測定が可能なバイオセンサの開発が各方面において切望されている。従来の電気化学グルコースセンサでは、極微量な試料量における測定の場合、試料中のグルコース量も極微量となるために測定結果の感度が低くなる場合があった。

そこで、複数に分岐した略櫛型の2つの電極をそれらの分岐片を交互に配列するように基板上に配置したバイオセンサが開発されてきた。このバイオセンサの電極系近傍の断面図を図7に示す。このタイプのセンサでは、基板5上に配置された第1の電極1で酸化されることにより生じた電子伝達体の酸化体は、これに隣接する第2の電極3で還元されて還元体に戻り、その還元体は再度隣接する第1の電極1で酸化されることが可能である。このため、第1の電極1に流れる電流値が、見かけ上上昇することにより、従来のバイオセンサよりも感度良くグルコースを定量することができる。

このような手法は、グルコースの定量だけに限らず、試料中に含まれる他の基質の定量にも応用可能である。

しかし近年、測定に必要なサンプル量の更なる微量化が求められていることから、グルコースセンサの更なる高感度化が各方面において切望されている。

そこで本発明は、極微量のサンプル量であっても良好な応答が得られる、高感度なバイオセンサを提供することを目的とする。

発明の開示

本発明のバイオセンサは、複数に分岐した作用極及び複数に分岐した

第1の対極を有し、それぞれの分岐片を交互に配列した第1の絶縁性基板、第2の対極を有し、第1の絶縁性基板と相対する位置に配置された第2の絶縁性基板、酸化還元酵素を含む試薬系、並びに第1及び第2の絶縁性基板の間に形成された試料供給路を具備し、前記試料供給路内に前記交互に配列された作用極及び第1の対極の分岐片、第2の対極、および試薬系が露出している。

第2の対極は、前記試料供給路内において、作用極と相対する位置に のみ配置されていることが好ましい。

本発明は、複数に分岐した第1の作用極及び複数に分岐した第1の対極を有し、それぞれの分岐片を交互に配列した第1の絶縁性基板、複数に分岐した第2の作用極及び複数に分岐した第2の対極を有し、それぞれの分岐片を交互に配列した第2の絶縁性基板、酸化還元酵素を含む試薬系、並びに第1及び第2の絶縁性基板の間に形成された試料供給路を具備し、前記試料供給路内に、前記交互に配列された第1の作用極及び第1の対極の分岐片、前記交互に配列された第2の作用極及び第2の対極の分岐片、並びに試薬系が露出しているバイオセンサを提供する。

第2の対極は、第1の作用極と相対する位置に配置され、かつ第2の 作用極が第1の対極と相対する位置に配置されていることが好ましい。

図面の簡単な説明

図1は本発明の一実施の形態におけるグルコースセンサの試薬層を除いた分解斜視図である。

図2は同センサの試料供給路内における電極の配列を示す断面図である。

図3はセンサの試料供給路内における電極の配列の他の例を示す断面図である。

図4は本発明の他の実施の形態におけるバイオセンサの試薬層を除いた分解斜視図である。

図 5 は同センサの試料供給路内における電極の配列を示す断面図である。

図6は本発明のさらに他の実施の形態におけるバイオセンサの試薬層を除いた分解斜視図である。

図7は従来のバイオセンサの電極の配列を示す断面図である。

図8は本発明の一実施の形態のセンサをセットする測定装置の回路構成を示すプロック図である。

図9は本発明の他の実施の形態のセンサをセットする測定装置の回路構成を示すブロック図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明のバイオセンサの実施の形態を図面を参照して説明する。 第1の基板及び第2の基板等の形状や構成、並びに電極の形状や材質、 分岐片の数は、以下に示す実施の形態に限定されるものではない。

実施の形態1

図1は、本実施の形態におけるグルコースセンサの試薬層及び界面活 性剤層を除いた縦断面図である。

10は電気絶縁性材料からなる第1の基板を表す。この基板10の上には、フォトリソグラフィにより、複数に分岐した略櫛型の作用極11、そのリード12、複数に分岐した略櫛型の第1の対極13、及びそのリード14からなる電極系が形成されている。具体的な方法は、例えば、パラジウムを基板上にスパッタリングし、そのパラジウム膜をレジストで被覆する。次いで、電極系と同じ形状のマスクを施し、露光、現像の

後、パラジウム膜をエッチングする。最後に、レジストを取り除くことにより、所定の形状の電極系が形成される。図では、作用極11及び第1の対極は、各6本の分岐片で示しているが、これに限定されるものではない。後述の実施例に示すように、数十本の分岐片で構成することもできる。電気絶縁性材料からなる第2の基板30は、その上に、パラジウムをスパッタリングして、第2の対極33及びそのリード34を形成している。第2の基板30は、空気孔35を有する。第1の基板10には、機器の端子部を第2の対極のリード34に接触させるための導通孔17が設けられ、また第2の基板30には、機器の端子部を作用極のリード12及び第1の対極13のリード14に接触させるための導通孔36および37が形成されている。

絶縁性材料からなるスペーサ部材20は、後述する試料供給路を形成するためのスリット21を有する。このスペーサ部材20を第1の基板10上に貼りつけた後、試薬層形成液をスリット21から電極系上に滴下し、乾燥することにより、試薬層を形成する。試薬層は、酸化還元酵素であるGOD、及び電子伝達体であるフェリシアン化カリウムを含む。試薬層上には、界面活性剤であるレシチンを含有する界面活性剤層を形成することが好ましい。

次に、上記のスペーサ20を結合した第1の基板10に第2の基板30を、図1中の一点鎖線で示すような位置関係をもって接着することにより、グルコースセンサが組み立てられる。そして、第1の基板と第2の基板との間には、スペーサ20のスリット21の部分に、試料供給路が形成される。この試料供給路は、スリット21の解放端部23が試料供給口となり、第2の基板30の空気孔35が終端部となる。

この試料供給路内において、電極系と第2の対極とが互いに対向する位置に配置される。そして、スペーサ20により、作用極11、第1の

対極13、及び第2の対極33の試料供給路に面している面積(電極面積)が規定される。

次に、このセンサを用いてグルコースを測定するための測定装置について図8を参照して説明する。

図8の左側には上記のセンサ70を示している。図では、作用極のリード12、第1の対極のリード14及び第2の対極のリード34のみを示している。一方、測定装置71は、前記のリード12、14および34にそれぞれ接続されるコネクタ72、74および84を有している。コネクタ84はスイッチ76を介してコネクタ74に接続され、これらはスイッチ75を介して基準電位発生回路77に接続されている。コネクタ72には電位発生回路82及び電流/電圧変換回路78が接続されている。電流/電圧変換回路78は、基準電位発生回路77に接続されている。電流/電圧変換回路78は、基準電位発生回路77に接続された対極を基準にして作用極に正の電位が印加された際作用極と対極との間に流れる電流を電圧に変換して出力する。その出力電圧はA/D変換回路79でパルスに変換される。CPU80は、A/D変換回路79から出力されるパルスに基づいて試料中の基質の含有量を算出する。その算出値はLCD81により表示される。

上記のような測定装置71にセンサ70をセットし、測定装置のスイッチ76を閉じ、第1の対極13と第2の対極33とを短絡させるとともにスイッチ75を閉じる。センサの端部の試料供給口23に、グルコースを含む試料を接触させれば、毛管現象により試料は容易に試料供給路内にある試薬層に達する。試料が電極系に到達したことが検知されると、測定装置が作動し、タイマーが計時を開始する。試薬層が試料に溶解すると、グルコースは、GODにより酸化され、これに伴い電子伝達体のフェリシアン化カリウムがフェロシアン化カリウムに還元される。装置が作動を開始してから適当な時間経過後に、対極を基準にして、電

位発生回路82から作用極11に300mVの電圧が印加され、作用極11と対極との間に、フェロシアン化カリウムを酸化する電流が流れる。 測定装置の電流/電圧変換回路78以下の働きにより、この電流値に基づいたグルコース濃度がLCD81に表示される。

図2は、本実施の形態のバイオセンサの電極系近傍における電子伝達体を酸化する電流の流れる様子を示す。本実施の形態においては、作用極11及び第1の対極13が複数に分岐し、それらの分岐片が交互に配列されて電極系を形成している。そして、この電極系に対向して第2の対極33が配置されている。このように構成されていることにより、第1の基板10上に配置された作用極11で酸化されて生じた電子伝達体の酸化体が、隣接する第1の対極13で還元されるとともに、作用極11に対して垂直方向に拡散した電子伝達体の還元体も、第2の基板30上に配置された第2の対極33上で還元体に戻る。また、作用極11上における拡散層成長の抑制により、第2の対極33上の酸化還元種の濃度がセンサ応答に反映されるようになる。これらの理由から、本実施の形態によるバイオセンサでは、従来のバイオセンサに比べてセンサ応答が増加する。

ここで、第2の対極が作用極と相対する位置にのみ配置されていることが好ましい。すなわち、図3に示すように、第2の対極33をトリミングして複数の分岐片33aを有する櫛型に形成する。第2の対極は、試料供給路内においては、分岐片33aが作用極の分岐片と対向するようにする。このようにすると、作用極直上の第2の対極近傍の電流密度がより高くなる等の理由により、第2の対極近傍における還元型電子伝達体の濃度が高くなると考えられる。センサ応答は、還元型電子伝達体の濃度に依存するため、結果として、基質を高感度に定量することが可能となる。

実施の形態2

図4は、本実施の形態におけるグルコースセンサの試薬層及び界面活性剤層を除いた分解斜視図である。

実施の形態1と同様の手順により、第1の基板40上に、複数に分岐した略櫛型の第1の作用極41、第1の作用極のリード42、複数に分岐した略櫛型の第1の対極43、及び第1の対極のリード44からなる第1の電極系を形成する。第2の基板60上には、複数に分岐した略櫛型の第2の作用極61、第2の作用極リード62、複数に分岐した略櫛型の第2の対極63、及び第2の対極リード64からなる第2の電極系を形成する。作用極及び対極の分岐片は、実施の形態1の場合と同様に、図示の数に限定されない。第2の基板60には空気孔65を形成する。第1の基板40には、機器の端子部を第2の対極のリード62および第2の作用極のリード64に接触させるための導通孔48及び49を形成する。同様に、第2の基板60には、機器の端子部を第1の作用極のリード42及び第1の対極のリード44に接触させるための導通孔68および69を形成する。

次に、第1の基板40上に、スペーサ部材50を貼付した後、試薬層を形成し、第2の基板60を、図4中の一点鎖線で示すような位置関係をもって接着することにより、グルコースセンサを作製する。スペーサ50は、試料供給路を形成するためのスリット51を有する。スリット51の解放端部52が試料供給口となる。

このようにして、第1の基板40と第2の基板60との間に、スペーサ50のスリット51により試料供給路が形成される。そして、この試料供給路内において、図4に示すように、第2の対極63が第1の作用極41と相対する位置に配置され、第2の作用極61が第1の対極43

と相対する位置に配置される。スペーサ50のスリット51により、第1の作用極41、第1の対極43、第2の作用極61及び第2の対極63の試料供給路に面している面積(電極面積)が規定されている。本実施の形態のセンサにおける第1の作用極41と第2の作用極61の合計の電極面積は、実施の形態1の作用極11の電極面積と等しくなるように形成されている。しかし、第2の作用極61が第2の基板60上に配置されているため、実施の形態1のセンサに比べてより密に電極系が形成されている。そのため、実施の形態1のセンサに比べて、スリット51の大きさを小さくすることが可能となり、試料量が削減されている。ここで、第2の対極が第1の作用極と相対する位置に配置され、かつ第2の作用極が第1の対極と相対する位置に配置されていることが好ましい。

図5に本実施の形態におけるバイオセンサの試料供給路内における電極の配列を示す。第1の基板40上に配置された第1の作用極41及び第1の対極43、並びに第2の基板60上に配置された第2の作用極61及び第2の対極63は、それぞれ交互に配列され、かつ第1の作用極41と第2の対極63が対向し、第1の対極43と第2の作用極61が対向している。このため、図2に示したバイオセンサと比較すると、合計の作用極面積が同じ場合、より密に電極系を配置することが可能となる。よって試料供給路の容積を低減することができるので、検体の試料量の削減が可能となる。

実施の形態3

図6は、本実施の形態におけるグルコースセンサの試薬層及び界面活性剤層を除いた分解斜視図である。

第1の基板10に参照極15およびそのリード16を形成したこと、

および第2の基板30に、機器の2つの端子部を作用極のリード12及 参照極15のリード16にそれぞれ機器の対応する端子部を接触させる ための導通孔38を形成したことが実施の形態1と異なり、他は実施の 形態1と同じ構成である。

次に、このセンサを用いてグルコースを測定するための測定装置について図9を参照して説明する。

図9の左側には上記のセンサ80を示している。図では、作用極のリード12、第1の参照極のリード16、対極のリード14及び第2の対極のリード34のみを示している。一方、測定装置81は、前記のリード12、16、14および34にそれぞれ接続されるコネクタ72、96、74および84を有している。コネクタ74及びコネクタ84は電流発生回路97に接続されている。コネクタ72には、電位発生回路82及び電流/電圧変換回路78が接続されている。電流/電圧変換回路78、A/D変換回路79、及びCPU80は、実施の形態1で説明した測定装置におけるものと同じ働きをする。

上記のような測定装置 8 1 にセンサ 8 0 をセットし、センサの端部の 試料供給 2 3 に、グルコースを含む試料を接触させれば、毛管現象により試料は容易に試料供給路内にある試薬層に達する。試料が電極系に到達したことが検知されると、測定装置が作動し、タイマーが計時を開始する。装置が作動を開始してから適当な時間経過後に、参照極 1 5 を基準にして、電位発生回路 8 2 から作用極 1 1 に 3 0 0 m V の電圧が印加され、作用極 1 1 と対極との間に、フェロシアン化カリウムを酸化する電流が流れる。この電流値は、実施の形態 1 と同様に、測定装置の電流/電圧変換回路 7 8 以下の働きにより、L C D 8 1 に試料中のグルコース濃度として表示される。

本実施の形態によるバイオセンサは、実施の形態1と同様の理由によ

り、従来のバイオセンサに比べてセンサ応答値が増加する。さらに、参 照極15を設けたことにより、参照極を有しないものと比較すると作用 極11の電位が安定する。したがって、より高精度の測定が可能となる。

本発明において、第1の基板及び第2の基板としては、電気絶縁性を 有し、保存および測定時に充分な剛性を有する材料であれば用いること ができる。例えば、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル、ポ リアミド、飽和ポリエステル樹脂等の熱可塑性樹脂、または尿素樹脂、 メラミン樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、不飽和ポリエステル樹 脂等の熱硬化性樹脂があげられる。中でも、電極との密着性の点から、 ポリエチレンテレフタレートが好ましい。スペーサ部材も第1及び第2 の基板と同様のものを用いることができる。また、第1の基板と第2の 基板とを張り合わせるバインダーにスペーサの役割を果たさせてもよい。

作用極としては、電子伝達体を酸化する際にそれ自身が酸化されない 導電性材料であれば用いることができる。対極としては、パラジウム、 金、白金等の貴金属やカーボン等の一般的に用いられる導電性材料であ れば用いることができる。この中で、作用極及び対極が貴金属を主成分 とすることが好ましい。このようにすると、電極をより微細に加工する ことが可能となるため、高精度化及び検体量の削減が可能となる。

本実施の形態では、電極系の作製方法としてフォトリソグラフィを用いたが、これに限定されるものではない。例えば、貴金属を基板上にスパッタリングして貴金属膜を形成し、それをレーザによるトリミングを施すことにより電極を形成することができる。

酸化還元酵素としては、試料中に含まれる測定対象の基質に対応した ものが用いられる。例えば、フルクトースデヒドロゲナーゼ、グルコー スオキシダーゼ、グルコースデヒドロゲナーゼ、アルコールオキシダー ゼ、乳酸オキシダーゼ、コレステロールオキシダーゼ、キサンチンオキ シダーゼ、アミノ酸オキシダーゼ等があげられる。

試薬系が親水性高分子を含んでいてもよい。親水性高分子としては、種々のものを用いることができる。例えば、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、メチルセルロース、エチルヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ポリピニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ポリリジン等のポリアミノ酸、ポリスチレンスルホン酸、ゼラチンおよびその誘導体、ポリアクリル酸およびその塩、ポリメタアクリル酸およびその塩、スターチおよびその誘導体、無水マレイン酸またはその塩の重合体があげられる。中でも、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースが好ましい。

以下、本発明を実施例によりさらに詳しく説明する。

実施例1

実施の形態 1 に示す構造のグルコースセンサを作製した。本実施例では、作用極 1 1 及び第 1 の対極 1 3 は、いずれも幅 5 μ mの分岐片を 1 5 μ m間隔で 6 5 本有する櫛型電極であり、作用極と対極とは 5 μ m 間隔で交互に配列した。

試薬層は、GOD、及びフェリシアン化カリウムを含む水溶液を第1 の基板1の電極系上に滴下した後、乾燥して形成した。さらに、試薬層 上に、界面活性剤であるレシチンを含有する界面活性剤層を形成した。

次に、一定量のグルコースを含む溶液を試料としてグルコース濃度の 測定を行った。本実施例では、第1の対極13と第2の対極33とを短 絡させて対極とした。試料を試料供給口23から試料供給路に供給した。 試料供給から25秒後に、対極を基準にして作用極11に300mVの 電圧を印加した。この電圧印加から5秒後に、作用極11と対極との間に流れる電流値が測定され、その電流値は電流/電圧変換回路78により電圧値に変換された。この電圧値は電極間を流れる電流の大きさを表す指標となる。その結果、試料中のグルコース濃度に比例した電流応答が観察された。

比較例として、第1の対極13のみを対極としたセンサについても同様の応答測定を行った。この場合は、スイッチ75は閉じたが、スイッチ76は開いたままである。

その結果、実施例1及び比較例の両センサともに、試料中のグルコース濃度に比例した電流応答が観察された。しかし、実施例1のバイオセンサの方が、比較例のバイオセンサと比べてより高い応答値が得られた。この高感度化の理由として、実施例1では、第2の対極があることにより、作用極に対して垂直方向に拡散した電子伝達体の還元体も第2の対極上で酸化されること、及び作用極上における拡散層成長の抑制により、第2の対極上の酸化還元種の濃度がセンサ応答に反映されるようになることなどの理由が考えられる。

実施例2

実施の形態 2 に示す構造のグルコースセンサを作製した。本実施例では、第1 の作用極 4 1 及び第2 の対極 6 3 は、いずれも幅 5 μ mの分岐片を 1 5 μ m間隔で 3 2 本有する櫛型電極であり、第2 の作用極 6 1 及び第1 の対極 4 3 は、いずれも幅 5 μ mの分岐片を 1 5 μ m間隔で 3 3 本有する櫛型電極である。第1 の作用極と第1 の対極とは 5 μ m間隔で交互に配列し、第2 の作用極と第2 の対極とは 5 μ m間隔で交互に配列した。そして、第1 の作用極と第2 の対極が、また第2 の作用極と第1 の対極がそれぞれ対向するように組み立てた。試薬層及び界面活性剤の

層は実施例1と同じ構成である。

実施例1と同様に、一定量のグルコースを含む溶液を試料としてグルコース濃度の測定を行った。本実施例では、第1の対極43と第2の対極63とを短絡させて対極とし、第1の作用極41と第2の作用極61とを短絡させて作用極とした。試料を試料供給口52から試料供給路に供給し、25秒後に、対極を基準にして作用極に300mVの電圧を印加した。その結果、実施例1で用いた比較例のセンサに比べて高い応答値が得られた。

実施例3

図6に示すように参照極15を追加したほかは実施例1と同じセンサを作製した。このセンサを図9に示す測定装置にセットし、試料を試料供給口23から試料供給路に供給した。試料供給から25秒後に、参照極15を基準にして作用極11に300mVの電圧を印加した。この電圧印加から5秒後に、作用極11と対極との間に流れる電流値が測定され、その電流値は電流/電圧変換回路78により電圧値に変換された。

実施例3のセンサは、実施例1のセンサと同様に高感度の応答を与えた。さらに、参照極を有していることから、二電極方式に比較して作用極の電位を安定されることができたため、応答値のばらつきが低減した。

上記実施例では、作用極及び対極の各分岐片の幅を $10\mu m$ 、同一基板上の作用極と対極との距離を $5\mu m$ としたが、これに限定されない。また、試料の供給から電圧印加までの時間を250としたが、これに限定されない。 は料中の基質濃度と相関する電流応答が得られる程度に酵素反応が進行する時間であればよく、1800以下が好ましい。

電極系への印加電圧を300mVとしたが、これに限定されない。作

用極上で電子伝達体の電極反応が進行する電圧であればよい。

作用極と対極との距離については、同一基板上に形成された作用極の分岐片と対極の分岐片との間の距離は $1\sim50\mu$ mの範囲が好ましい。第1の基板の電極と第2の基板の電極との間の距離はスペーサの厚みにより決められる。スペーサの厚みは $1\sim50\mu$ mの範囲が好ましい。

電子伝達体として実施例ではフェリシアン化カリウムを用いたが、これに限定されず、pーベンゾキノン、フェナジンメトサルフェート、メチレンブルー、フェロセン誘導体等を用いてもよい。また、酸素を電子伝達体とした場合にも電流応答が得られる。電子伝達体として、これらの二種以上を使用してもよい。

上記実施例では、第1の対極と第2の対極とを短絡させて対極としたが、それに限定されず、第1の対極及び第2の対極を独立して動作させてもよい。例えば、第1の対極に電子伝達体の還元が可能な定電位を印加し、第2の対極のみを対極として使用してもよい。

以上の実施例においては、試料としてβ-D-グルコースの水溶液を 用いたが、これに限定されない。例えば、全血、血漿、血清、間質液、 唾液、尿などの生体試料を用いることができる。試料が全血の場合は、 例えば、指先や腕の皮膚を穿刺し採取した毛細血あるいは静脈血、動脈 血などである。

産業上の利用の可能性

以上のように本発明によれば、極微量のサンプル量であっても良好な 応答が得られる高感度なバイオセンサを得ることができる。

請求の範囲

- 1. 複数に分岐した作用極及び複数に分岐した第1の対極を有し、それぞれの分岐片を交互に配列した第1の絶縁性基板、第2の対極を有し、第1の絶縁性基板と相対する位置に配置された第2の絶縁性基板、酸化還元酵素を含む試薬系、並びに第1及び第2の絶縁性基板の間に形成された試料供給路を具備し、前記試料供給路内に前記交互に配列された作用極及び第1の対極の分岐片、第2の対極、および試薬系が露出しているバイオセンサ。
- 2. 第2の対極が、前記試料供給路内において、作用極と相対する位置にのみ配置されている請求の範囲第1項記載のバイオセンサ。
- 3. 複数に分岐した第1の作用極及び複数に分岐した第1の対極を有し、 それぞれの分岐片を交互に配列した第1の絶縁性基板、複数に分岐した 第2の作用極及び複数に分岐した第2の対極を有し、それぞれの分岐片 を交互に配列した第2の絶縁性基板、酸化還元酵素を含む試薬系、並び に第1及び第2の絶縁性基板の間に形成された試料供給路を具備し、前 記試料供給路内に、前記交互に配列された第1の作用極及び第1の対極 の分岐片、前記交互に配列された第2の作用極及び第1の対極 の分岐片、前記交互に配列された第2の作用極及び第2の対極の分岐片、 並びに試薬系が露出しているバイオセンサ。
- 4. 第2の対極が第1の作用極と相対する位置に配置され、かつ第2の作用極が第1の対極と相対する位置に配置されている請求の範囲第3項記載のバイオセンサ。

FIG. 1

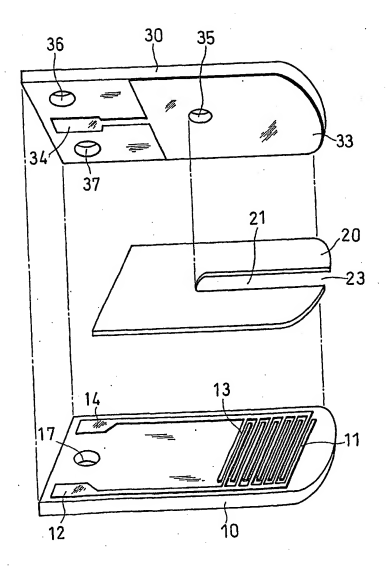


FIG. 2

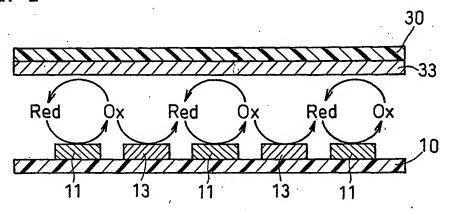


FIG. 3

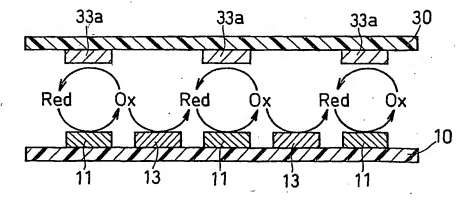


FIG. 4

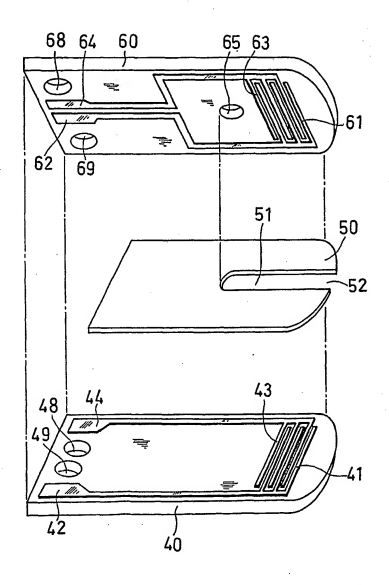


FIG. 5

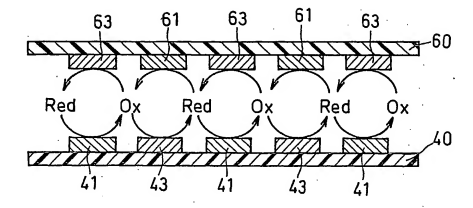


FIG. 7

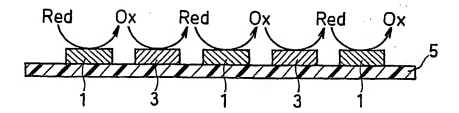
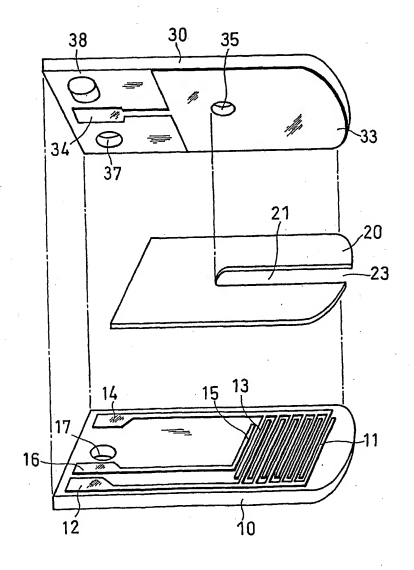
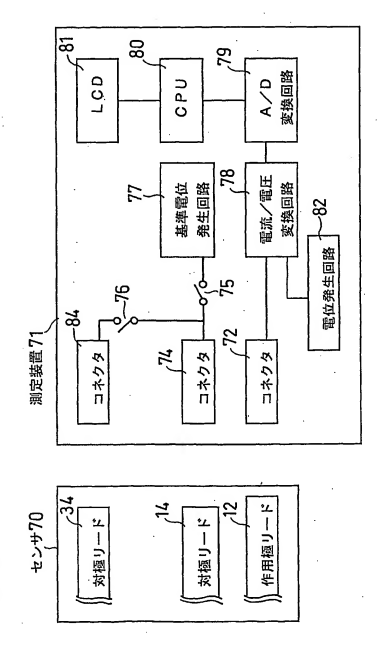


FIG. 6





т -G

80 73 8 変換回路 LCD CPU -97 78 電流発生回路 電流/電圧 基準電位 発生回路 変換回路 電位発生回路 78~ 96 測定裝置 81 コネクタ コネクタ コネクタ コネクタ 12 16 参照極リード センサ80 対側リード 作用極リー 一つ関対

н С

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/05129

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ G01N27/327						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELD	S SEARCHED					
Minimum c	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)				
Int.Cl ⁷ G01N27/26-27/49						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Koka	Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2002 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2002 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2002					
	ata base consulted during the international search (nam T FILE (JOIS)	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	JP 11-64271 A (Nagoya City), 05 March, 1999 (05.03.99), Full text; Figs.1 to 9 (Family: none)		1-4			
А	JP 9-243590 A (TDK Corp.), 19 September, 1997 (19.09.97) Full text; Figs. 1 to 3 (Family: none)) ,	1-4			
A	& ZA 9306313 A & US	titute of Technology), 585113 A2 5521101 A1 69327277 T	1-4			
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docum conside "E" earlier date	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone				
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later "E" document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			p when the document is a documents, Such a skilled in the art			
Date of the actual completion of the international search 12 June, 2002 (12.06.02) Date of mailing of the international search 25 June, 2002 (25.06.02)						
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimile No.		Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/05129

C (Continuat	on). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category*		1-4
A	JP 1-272958 A (Nippon Telegraph And	
-	Corp.), 1989 (31.10.89),	
· .	rill text; all did"29-	
	termilar none:	1-4
A	JP 9-159644 A (Dainippon Printing Co., Ltd.),	
7.	JP 9-159644 A (butter), 20 June, 1997 (20.06.97), Full text; Figs. 1 to 7	
	(Family: none)	1-4
1	(Omron Corp.),	- 12 -
A	1 on mail 2000 (20.01.05)	1
1	Full text; Fig. 6 (Family: none)	
	(ramtry, mone)	1
1		
1	*	
1		
	Δ	
1		
.		
. 9		
	y -	
1		
1.		
1	· ·	
1		- X
1		
. \		
1		
1		-
ļ		
1	orm PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)	

A. 発明の	興する分野の分類(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl	' G01N27/327				
B. 調査を					
	最小限資料(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl	G01N27/26-27/49	• .	·		
日本国実用新 日本国公開実 日本国登録実	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの (案公報 1922-1996年 (用新案公報 1971-2002年 (用新案公報 1994-2002年 (案登録公報 1996-2002年				
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
JICSTファイル (JOIS)					
C 眼本本:	7 1.80 L > 1				
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
A	JP 11-64271 A(名古屋市) 1999.03.05 全文、第1-9図 (ファミリー)	なし)	1-4		
A	JP 9-243590 A(ティーディーケイ株 1997.09.19 全文、第1-3図 (ファミリー)	,	1-4		
区欄の続きにも文献が列挙されている。□ パテントファミリーに関する別紙を参照。					
「A」特に関連ものの「E」国際と権が、「L」優先権は、文ののでは、「O」口頭により、「O」口頭により、「O」口頭により、「O」口頭により、「O」口頭により、「O」口が、「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「O」「	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 百日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) にる開示、使用、展示等に言及する文献 百日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献			
国際調査を完了	「した日 12.06.02	国際調査報告の発送日 25.0	6.02		
· 日本国 重	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 那千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 黒田 浩一 電話番号 03-3581-1101	內線 3250		

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	JP 7-260737 A(クランフィールド・インスティチュート・オブ・ テクノロジー) 1995. 10. 13 全文、第1-17図 & CA 2104928 A1 & EP 585113 A2 & ZA 9306313 A & US 5521101 A1 & ES 2138996 T & DE 69327277 T	1-4
A	JP 1-272958 A(日本電信電話株式会社) 1989.10.31 全文、全図 (ファミリーなし)	1-4
A	JP 9-159644 A(大日本印刷株式会社) 1997.06.20 全文、第1-7図 (ファミリーなし)	1-4
A	JP 2000-121593 A(オムロン株式会社) 2000.04.28 全文、第6図 (ファミリーなし)	1-4
·		